PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-141598

(43)Date of publication of application: 14.06.1988

(51)Int.CI.

C12Q 1/00 G01N 33/66

(21)Application number: 61-288244

(71)Applicant: WAKO PURE CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

03.12.1986

(72)Inventor: ASHIDA MASAAKI

TSUCHIYA MASAKAZU SAKATA YOSHITSUGU

(54) NOVEL DETERMINATION REAGENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve the accuracy of the detection of mycotic contamination or product inspection of cellulosic blood dialysis membrane, etc., by preparing a reagent containing a component specifically reactive with β -1,3-glucan obtained from body fluid of insert.

CONSTITUTION: Physiological saline water containing sugar cane factor as an impurity is injected into the body cavity of an insect. Hemolymph is collected from the cavity, centrifuged to separate blood cells and dialyzed to obtain plasma. A component specifically reacting with peptidoglycan and exhibiting enzymatic activity is removed from the blood plasma to obtain a component specifically reactive with β -1,3-glucan and a reagent containing said component is prepared therefrom. The reagent is made to react with a specimen and the time to develop the enzymatic activity is measured to determine the amount of β -1,3-glucan.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

砂公開特許公報(A)

昭63-141598

@Int_Cl_4

織別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)6月14日

C 12 Q 1/00 G 01 N 33/66 Z-8412-4B C-8305-2G

審査請求 未請求 発明の数 3 (全7頁)

9発明の名称 新規測定試薬

②特 顧 昭61-288244

❷出 顧 昭61(1986)12月3日

砂発明者 芦田

正明

北海道札幌市西区八軒1-西4-1-17-34

砂発 明 者 土 谷

正 和

兵庫県尼崎市高田町6番1号 和光純薬工業株式会社大阪

研究所内

砂発明者 佐方

由一辆

兵庫県尼崎市高田町6番1号 和光純薬工業株式会社大阪

研究所内

砂出 顋 人 和光純薬工業株式会社

大阪府大阪市東区道修町3丁目10番地

明細 書

1. 発明の名称

新規測定試築

2. 特許請求の範囲

(1) 昆虫の体液から得られる、 β-1,3-グルカンに特異的に反応する成分を含んで成る試異。

(2) 昆虫の体液から得られる、 $\beta-1,3-\rho\nu$ カンに特異的に反応する成分を含んで成る試験と検体とを反応させ、生ずる酵素活性を制定することにより $\beta-1,3-\rho\nu$ カンの定量を行うことを特徴とする $\beta-1,3-\rho\nu$ カンの定量方法。

(3) 昆虫の体液から得られる、β-1,3-0ルカンに特異的に反応する成分を含んで成る試薬と検体とを反応させ、酵素活性の発現時間を測定することによりβ-1,3-0ルカンの定量を行うことを特徴とするβ-1,3-0ルカンの定量方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、β-1,3-グルカンに特異的に反応 する成分を含んで成る試薬及びそれを用いたβ1.3 - グルカンの定量方法に関する。

[発明の背景]

β − 1,3 − グルカン(以下、β − C と略称する。) は、自然界には、酵母やカビの細胞壁の骨格構成 物として、また多くの担子曹子実体(キノコ)の 主要な多糖成分として存在している。カプトガニ 血球成分を用いたエンドトキシン検出方法である 所謂リムルステストに於て陽性を示すことはよく 知られており、その性質を利用して、カプトガニ 血球成分から精製された試薬を用いてβ-Gを特 異的に定量する方法が発表されているが(庭床病 理 , 33 639~644,1985)、未だ実用化には到っ ていない。また、本発明者の一部らは、最から得 られた体波が、エンドトキシンとは反応しないが、 β~0またはペプチドグリカン(以下、PGと略 称する。)と反応し、それにより少なくとも3種 の酵素、即ち、N-α-ペンゾイル~L-アルギ ニンエテルエステル分解酵素(以下、 BAEEsse と 略称する。)、プローフェノールオキングーや活性 化酵素(以下、 PPAE と略称する。)及びフェノー

ルオキシダーゼ(以下、 P O と略称する。)が活性化されることを先に見い出した (Insect Blochem., $16,539\sim545,1986$)が、特異性に問題があるため、これを β - G の定量に応用する迄には到らなかった。

このように、定量方法が未だ確立していないためもあって、β-Gの人体への影響についてはいまのところ不明な点が多いが、最近では、セルロース系血液透析膜使用時に起こるショックの一因であるとの疑いや、真菌感染症の患者の体液中に存在するという示唆等もあり、β-Gの定量は、医学、薬学、微生物学の分野で今後ますます重要となると考えられている。

(発明の目的)

本発明は上記した如き状況に強みなされたもので、 β - G に特異的に反応する成分を含んで成る. 試薬とそれを用いた β - G の定量方法を提供する ことを目的とする。

[発明の構成]

本莞明は、昆虫の体液から得られる、β-1,3

(hemolymph) が最も得られやすくより一般的である。 体液を得る方法としては、例えば、本発明者の一部らが行った方法 (Iosect Blockem., 11, 57~65, 1981) がある。即ち、尾虫を氷上に置き動きを止めた後、トウキビ因子(サトウキビに含まれるグルコース, アミノ酸などから成る高分子物質)を不純物として含む蔗糖、またはトウキビ因子そのものを含む生理食塩水を体腔に注射し、そのを合む生理食塩水を体腔に注射し、そのを含む生理食塩水を体腔に注射し、そのもく放置して、体腔よりへモリンパを集める。集めた液を適心分離器にかけ血球を除いた後透析すれば血漿が得られる。

このようにして得られた血漿中には、エンドトキシンとは反応しないがβ-Qと特異的に反応して酵素活性を発現する物質(成は発現を酵引する物質)と、PGと特異的に反応して酵素活性を発現する物質(或は発現を酵引する物質)と、β-G,PGのいずれとも反応して酵素活性を発現する物質(或は発現を酵引する物質)とが共存しているので、このうちPGと反応して酵素活性を発現する(或は発現を酵引する)成分を除去すれば、

- ダルカンに特異的に反応する成分を含んで成る 試察及び該試察を用いることを特徴とするβ-1,3 - ダルカンの定量方法の発明である。

即ち、本発明者らは昆虫の体液から月-Gと特異的に反応して酵素活性を発現する物質をとり出すべく鋭意研究を重ねた結果、これの分離精製に成功し、これを月-Gを含む検体と反応させ、発現する BAREase, PPAE, PO等の酵素活性を測定することにより、月-Gの定量が可能となるととも見出し本発明を完成するに到った。

本発明に用いるととのできる体液の得られる見虫としては、特に制限はないが、なるべく大型のもので飼育方法の確立しているものが望ましく、例えば、タイコスズメガ,カイコガ等の動翅類、センテニクパエ・イエヤの直翅類、センノキカミキリ等の甲虫類等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

体液としては、体腔から得られるヘモリンパ

これをβ-Gと特異的に反応する成分とすることができる。

PGを結合させる担体としては、セルロース、アガロース、デキストラン、ポリアクリルアミド、多孔性ガラス等、アフィニティークロマトグラスーに於て通常用いられている担体は、いずれも使用可能であるが、中でもアガロースが特に好ましい。アガロース采担体の具体的商品としては、セファロース(ファルマンア社)、パイオゲルム(BIO-RAD社)等があり、デキストラン系のものと

しては、セファデックス(ファルマシア社)、セ ファクリル(ファルマシア社)が、また、ポリア クリルアミド系のものとしては、エンザフィック スP(和光胡楽工業(株))、ペイオゲルP(BIO-RAD社)等が失々市販されているが、これらに限 定されるものではない。これらの担体にPGを結 合させる為には担体を活性化させる必要があると とは言うまでもない。担体の活性化法は種々あり、 **特に限定されるものではないが、例えば、アガロ** ース系担体の場合には、 CNBr による活性化が最も 一般的でよく用いられる。また、活性化アガロー スとしては、他にエポキシ活性化アガロース等も あるが、同様に使用可能であるととは言うまでも

担体に結合させるPGとしては、各種細菌(例 えば、Micrococcus 馬, Streptococcus 馬, Mrcobacterium ~1.0 mM 程度になるように用いられる。 展、Bacillus 展, Staphylococcus 展等)の細胞壁か ら得られる天然のそれでもよいし、また、那白リ ソチーム等適当な酵素で或る程度分解(情化)し たものでも良い。

た担体(若しくはPGからなる担体)を用いたア フィニティークロマトグラフィーにより処理すれ は、β-Gと特異的に反応する成分が容易に得ら れるので、これを定量用試薬として用いてβ-0 の定量を行えばよい。

β-Cの定量を行うには、β-Gを含む検体と、 · 上記 🗗 - C と 特異的に 反応する 成分 からなる 杖葉 (以下、β-G試薬と略称する。)とをよく混合 して反応液とし、一定時間後の反応液中の酵素活 性、例えば、 BAEEsse 、PPAE、PO 等の活性を自体 公知の御定方法に従って測定し、予め、濃度既知 のβ-Gの標準液を用いて同様の操作により作成 した検量線からβ~Gの定量を行ってもよいし (以下、本法をエンド法と略称する。)、また、 P O の活性化に要する時間が検体中のβ-C 過度 に依存する現象を利用して、 β-G 試楽と検体と を混合した後、POによる反応生成物の量がある 一定値となるまでの時間を測定する方法(本発明 者らが見出した方法。以下、タイム法と略称する。) ~Gを含む検体と月-G杖寨との反応温度は、反 によってこれを行ってもよい。

尚、PGを上記した如き担体に結合して用いる 代りに、PGそのものを担体として用いてアフィ ニティークロマトグラフィーを行うととも勿論可 能である。

アフィニティークロマトグラフィーをより効果 的に行うには、予め血漿中にキレート刺等を添加 して体液中に存在する Ca²⁺、Mg²⁺ 等 2 価の陽イオ ンの影響を除いた状態にした後これを行りことが、 望ましい。との目的で用いられるキレート刻とし ては、例えば、エチレンジアミン因酢酸ナトリウ ム (EDTA)、エチレングリコールピス(βーアミノ エチルエーテル)-N, N, N',N' - 四酢酸ナトリウム (EGTA)等が挙げられるが、とれらに限定されるも のではない。キレート剤の使用量は特に限定され るものではないが、通常、血漿中の濃度が1 mM

アフィニティークロマトグラフィーの操作法自 体は自体公知のアフィニティークロマトグラフィ 一の操作法に従ってこれを行えば足りる。

このようにして、昆虫の血漿をPGを結合させ

とれらいずれの方法で行りにせよ、この定量を 行う際には、先に月-6に毎異的に反応する成分 を取り出す際に除去した2価の金属イオン、例え ば、 Ca²⁺、Mg²⁺ 等を反応放中に改めて齢加してや る必要がある。その機度としては、反応液中の最 終 濃度として、 4 mM ~ 10mM 程度が好ましく用いら na.

酵素活性刺定化必要な、基質、緩衝剤、共役群 素、補酵素等、更には、要すれば、発色剤、酵素 試活剤、酵素や色素の安定化剤、界面活性剤等、 目的とする欝素活性の測定法として自体公知の方 法に於て使用されるものは当然のことながら本発 明に於てもそれに単じて使用されるが、これらは予 めβ-G鉄楽中に溶解しておいてもよいし、また、 エンド法で行う場合には、別に酵素活性御定用の 試液を準備しておき、反応液の1部を採取しそれ を試料として改めて酵素活性を測定してもよい。

これらの方法によりβ-Gの定量を行う際、β 応が進行する温度であれば特に限定はされないが、 通常、20~40でが好ましく用いられる。

反応出は、測定する酵素の種類によって当然具ってくるか、通常、対 6~10か好ましく用いられる。またこの反応対を維持する為、通常緩衝剤が用いられるが、との緩衝剤としては反応に影響を与えないものであれば種類及び使用量度に特に制約はなく、例えば、リン酸塩、ホウ酸塩、酢酸塩、トリス提衡液、グッズ (Good's) 緩衝液等がいせれる維持られる。

本発明の方法により制定可能なターGとしては、例えば、ザイモサン、カードラン、パキマン等の所謂ターGの他、ター1.3 - 結合を有するグルコースポリマーやその誘導体、例えばスクレロタン、レンテナン、シゾフィラン、コリオラン、ラミナラン、リケナンなども挙げられる。

以下に実施例及び参考例を挙げ、本発明を更に 具体的に説明するが、本発明はとれらにより何ら 限定されるものではない。

(実施例)

参考例 1. 垂血漿の調製法

心分離して沈豊を除去し、さらに上清を20,000×8 で 4 5 分間 遠心分離した。 得られた沈慶を 1M NaCL 函被 1 5 0 配に懸濁し、遠心分離により 2,200×8 ~20,000×8の分面を集め租細胞整裸品とした。

得られた祖細胞壁標品を80 配の水に懸得し、100 でで20分間加速したのち冷却し、2 M酢酸一酢酸ナトリウム硬菌液(片 5.9)140 配及び RNA 分解酵素10 型を加え37 でで3時間反応させた。その後20,000×9で1時間遠心分離し、得られた沈穀を50 mM トリスー塩酸硬菌液(20 mM MgCL2、1 mM CaCL2 及び7 型の DNasse [(Sigma社製)を含む。 出 7.5)に懸濁し37 でで3時間反応させた。 その後、20,000×9で1時間遠心分離し、得られた沈穀を0.4 チドデンル硫酸ナトリウム溶液100配に配偶して室温で1時間放産した。その後沈穀を蒸留水で6回洗浄し、疾結乾燥して精製細胞整環品とした。

得られた精製細胞整標品を 0.1 N 塩酸中に懸摘 し 6 0 ℃で 2 4 時間放置後、 20,0000×8 で1 時間 進心分離し、得られた沈澱を蒸留水で洗浄した後、 芦田法 (Insect Blochem., 11, 57~65,1981) に 従って以下のように行った。

第五節の扱助虫を氷上に10分間置き動きを止めた後、20mMのサトウキビから精製された腐餓、または6 μg/ml のトウキビ因子を含む生理食塩水を最の体重の半量分、 要の第5及び第6度部節の間より注射した。注射した液が備れないように細い来で第5度部節の前で誇り、20分室温放置後、第3度部節の足を切ってヘモリンパ (hemolymph)を集めた。集めたヘモリンパを1,500×g で5分間、低温で適心し血球を除いた。上清約100mlを0.01M-トリスーリンプ酸緩衝液(0.15MのKCLを含有、出6.5)3g中で、2日間、低温下透析を行い目的の垂血強とした。

参考例 2. ペプチドグリカンの調整

シクロコッカス ルテウス(Micrococcus luteus)
ATCC 4698の関体を冷水150型中に懸濁し、直径0.1=のガラスピーズを0.6 g/xd 添加したのち0で包音波処理を行って関体を破砕した。ガラスピーズを除去した後、2,200×g で10分間速

凍結乾燥をしてペプテドグリカンを得た。 寒熱倒 1.

(1) ペプチ ドグリカン固定化 セファロース 4 B カラムの調製

参考例2で得られた精製ペプチドグリカン 153 甲を80mM 酢酸アンモニウム153 W 化悪層し、 卵白リゾナーム15秒を加えて45℃で4分間提 拌加温後、37℃で2時間消化した。ミリオアス ルター (HAWPO 4700) で炉温し、炉液を凍結乾燥 した。東結乾燥品を蒸留水 6 単で溶解し、その5.5 叫をセファデックス G-508F のカラム (群出液: 50 mM 段酸アンモニウム酶液、 2.5×90 cm 、密出 速度: 15 mb/br) でゲル声過を行った。消化され た結果生ずる遺光額の活性のある分面の中心部を 集めて凍結乾燥し、その凍結乾燥品を 0.1 M 炭酸 ナトリウム提衝液 (戸10) 6.3 以に溶解してべ プチドグリカン密放とした。このペプチドグリカ ン商液と CNBr 活性化セファロース 4 B (ファルマ シア社製) 2.7 8 を常法に従って反応させ、ペプ ナドグリカン固定化セファロース48とした。

特開昭63-141598(5)

この様にして得られた、ペプチドクリカン固定化セファロース 4 B をカラム (0.6 × 1.7 cm) に充填し、0.0 1 Mトリス・リンゴ 酸硬黄液 (0.1 5 M KCL 及び 1 mM EDTA を含む。 pH 6.5) で平衡化し、PGカラムとした。

(2) β - G 試集の質数

参考例1で得られた要血漿に100mM EDTA 溶液(ド6.5)をEDTA の終環度が1 mM となるように添加し、その溶液15 mlを(1)で得られたP G カラムで処理した(溶出液:0.15 M RCL及び1 mM EDTA 含有0.01 M トリスーリンゴ酸緩衝液、片6.5。 帮出速度:6 24/hr)。試料を注入した直後から12 adの溶出液を集めターG 試集とした。

(3) β - G 試棄及び委体液中の不活性酵素のザイモサン (β - 1,3 ~ β ルカン) 又は P G による活性化度の 初定

(御定操作法)

参考例1で得られた登血漿又は(2)で得られた β
G 質集200μ8に80mM CaC42 潜液20μ8を設加し、更に1 mg/m8 のデイモサン溶液あるいは1 mg/m8

ベンソイル・L・アルギニンエチルエステル、 1 mM NAD (ニコチンアミドアデニン ジヌクレオチド)、 0.1 m/ml アルコールデヒドロゲナーゼ、 0.2 5 Mトリス(ヒドロキシメテル) アミノメタン及び 0.2 M セミカルパッド含有、 H 8.5 、 at 2 5 C) 1 ml に試料 3 0 μl を加えてよく混合し、 2 5 C で反応させて生ずる NADH (漫元型ニコチンアミドアデニンジスクレオチド)の 3 4 0 nm の販光度の増加を削定した。

尚、BAEBaseの1単位(U) は上記反応条件下で1 分間に1 m mofのエタノールを生成する量とした。 結果を表1に示す。

表 1

試 薬	試料落放	BAEEsse 活性(U/M)
受 血 漿	ザイモサン器被	9 3.7
	P.G 溶液	9 1. 0
β-G 試薬	ザイモサン前肢	8 4.0
	PG静被	0.0

これらの結果から明らかなように、無体液中の

のP Q 移液を 2 0 u8 加えてよく混合し、 2 5 ℃で 反応させた。 所定の時間に所定量の反応液を採取 し、 P O の活性化度あるいは BAEE sac の活性値を測 定した。

①PO活性化度の測定

著價格液(4 mM 4 - メテルカテ コール及び8 mM 4 - ヒドロキンプロリンエテルエステル合有 0.1 Mリン酸銀筒液、 1.6.0)1 mM 化試料(前記反応液)10 mB を加え30 C C 1 0 分間反応させた後、生成するテノン色素の 5 2 0 nm の政光度を削定して P 0 の活性化度を求めた。

第1図に各種飲料を基質溶液と反応させたときの反応時間による520 nm に於ける吸光度の変化を示す。但し、一●— はヤイモサンとβ-G 飲寒とを、一○— はアイモサンと独血漿とを、また、一△— は P G と 独血漿とを失々反応させて得られた飲料を用いたときの吸光度変化を失々示す。

② BAEE ase 活性の副定

予め25℃に保湿した基質溶液(2 mM N-α-

酵素はザイモサン及びPG Kよって活性化されるが、β-G 試集中の酵素はザイモサンドよってのみ活性化され、PG Kよっては活性化されないととがわかる。

実施例 2. カードランによる検量線の作成 (関定操作)

第 2 図に、カードラン機度と(E_{g} - E_{eg})値の関係を横軸、縦軸共に対数軸を用いて示した。

との結果から明らかな如く、良好な直線性が得られた。

実施例 3. カードランによる検量線の作成

特開昭63-141598(8)

(御定操作)

実施例1で得られた β-0 試薬 2 xl に 80 mM CaCl₂ 200 μl を添加しよく混合した。 この 7 0 μl に、 0.1 M リン酸級衝液 (20 mM L-ドーパ合有、 pl 6.0) 7 0 μl 及び所定機度の カードラン溶液 70 μl を加えてよく混合し、 25 でで、トキシノメーター (和光純薬工業(株) 製)を用いて透過光量が 15 % 減少するまでの時間 (Δt) を測定した。

(結果)

第3回に、 41 とカードラン機度の関係を検軸、 縦軸共に対数軸を用いて示した。

この結果から明らかな如く、良好な直線性が得 られた。

(発明の効果)

以上述べた如く、本発明はβ-1,3-9ルカン に特異的に反応する成分を含んで成る試異、及び 該試集を用いた、β-1,3-9ルカンの定量方法 を提供するものであり、本発明の定量法を用いる ことにより、真菌汚染の検出、セルロース系血液 透析膜の製品検査、エンドトキンン以外のリムル

軸は透過光量が15月波少するまでの時間 (分) を 失々示す。 ステスト反応物質の検査等が可能となり、しかも、 種めて容易に且つ精度よくこれを行うことができ る点に在だ顕著な効果を奏するものであり、新業 に貢献するところ大なるものである。

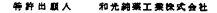
4. 図面の簡単な説明

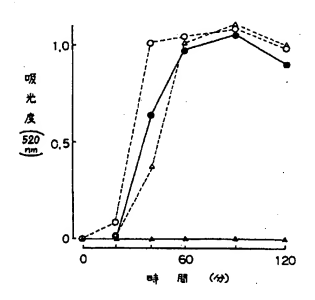
第1図は実施例1に於て得られた各種試料と基質溶液とを反応させたときの、反応時間による 520 nm に於ける吸光度の変化を示し、機能を 時間(分)について得られた520 nm の吸光度を 軸に沿ってプロットした点を結んだものでもる。 但し、 ── は試料としてβ-G試薬とサイモとの 反応液を、 ── は登血漿とサイモサンとの 反応液を、 また、 ── は登血漿とPGとの 液を、また、 ── は数血漿とPGとの 次々用いた時の結果を示す。

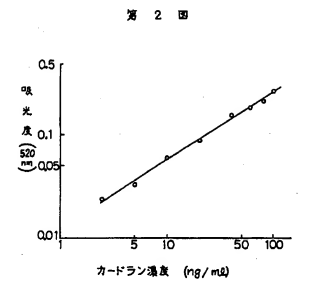
第2図は、実施例2に於て得られた検量線を示し、機能はカードラン機度(n.8/m8)を、また、縦軸は520mmに於ける優光度を失々示す。

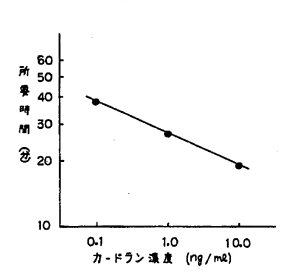
第3回は、実施例3に於て得られた検量額を示し、検帕はカードラン發度 (n8/ml)を、また、縦

第 1 図









【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成6年(1994)4月26日

【公開番号】特開昭63-141598 【公開日】昭和63年(1988)6月14日 【年通号数】公開特許公報63-1416 【出願番号】特願昭61-288244 【国際特許分類第5版】

C12Q 1/00

Z 6807-4B

G01N 33/66

C 7055-2J

手続袖正書

平成 5年 6月28日

特許庁長官 凝

1.事件の表示

昭和61年特許闡第288244号

2. 竞明の名称

新規製定試奨

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

住所 大阪府大阪市中央区置修町三丁目1番2号 「平成元年2月13日任起表示確型」

名称 和光躺梁工業株式会社

代義者 一力 一生

4. 代理人

郵便番号 103

住所 東京都中央区日本橋本町4丁目5番13分

和光報架工架株式会社 東京支店內

氏名 (8078) 介理士 平 片 風 二 原語 連載先 (特許課) 03(5295)1345 5. 補正命令の日付

自発

6. 雑正の対象

明報音の発明の詳細な長明の概。

7. 補正の内容

(1)明知者2貝6行目から7行目にかけて記載の「カプトガニ血球成分を」を「β-Gが、カプトカニ血球成分を」と観形する。

(2)明細者3灯2行目に記載の「見い出した」を 「見出した」と補正する。

(3)明顯者10頁16行目に記載の「1部」を「一 部」と補正する。

B L